PCT WELDERGAMISAMON FOR GEISTIGES EIGENTUM
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 97/16479 9. Mai 1997 (09.05.97) (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: PCT/EP96/04720 ¥1

COSK 3/00, C09D 183/06, C08J 7/04, C09D 4/00 (51) Internationale Patentklassifikation <sup>6</sup>:

(21) Internationales Aktenzeichen:

(30) Prioritätsdaten: . 195 40 623.0

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CN, CZ, HU, JP, PL, US, en-ropäisches Paren (AT, BR, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, FE, IT, LU, MC, NL, PT, SB. (72) Internationales Anmeldedatum: 30. Oktober 1996 (30.10.96)

Mii internationalem Recherchenbericht. No Abauf der für Arderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen einreffen. Veröffentlicht (71) Anmelder (für alle Bestinnungsstaaten auszer US): INSTITUT FÜR INEUE MATERIALLER OEMEINNÜTZIGE GMBH IDEDEE; Universität des Saarlander, Gebäude 43, Im Sudiwald, D-66123 Saarbrücken (DE). 띰 31, Oktober 1995 (31.10.95)

Edinder/Anmelder (nur für US); SCHMIDT, Hehmut DEDDBS; im Knohgierld 29. Des 6319 Sararbacken (DB), APPAC, Enugul ITRURI; Akdeniz Universiteit; Feality of Arts and Sciences, Guacioluk Mak, 1846, sok, No. 5, Pr. 730 Topkulur, OT20 Analysis, TR, KRUG, Herbert (DB), APPAC, Enural (DEDDB); Belm Holtzenne, Steg. 1, De65346 Putlingen (DB), ARBANIG, Martin, DEDDBS; Mintelmare 5, De6287 Fischbach (DB), AHMAD, Zahoor (PKIFK); Quid-1-Azum University, Dept. of Chemistry, 45320 Lifamabad (PK). 72) Brfinder; und )) Erfinder/Anmelder

(74) Anwalt: BARZ, Peter, Kaiserplatz 2, D-80803 München (DB)

(54) TILE COMPOSITES WITH NANOSCALE FILLERS

(54) Bezeichnung: KOMPOSITMATERIALIEN MIT NANOSKALIGEN FÜLLSTOFFEN

(57) Abstract

vet 5 vol %, such that the filter particles are distributed in the marrix phase in a substantially agglomerate-free state. Preferably at least j vol % of the marrix phase of the composites produced in this way is in the form of an envelope which amounds the filter particles and differ air from the remainder of the marrix phase in terms of its structure and properties. The high portion of interfacial phases in this composite imparts to this material properties which differ significantly from those of a corresponding composite which has only a slight, or no, interface portion. The invention concerns a method of producing composites with a high interface portion, in which a matrix of optionally surface modified filter particles having affinity for the matrix phase and a particle size of not more than 200 nm is incorporated in an amount of at

(57) Zasammenfassu

gegebenenfals oberfächermodifiziere Püllsoffelichen mit Affinitst zur Mantsphase und einer Teithengröße von nicht mehr als 200 nm in einer Mange von mindestens 5 Volumenprozent so einverlicht, daß die Püllsoffelichen in im wesentlichen agglomensfreiem Zustand in der Mantsphase verteilt werden. Die durch dieses Verfahren erhältlichen Kompositinaterialien weisen vorzugsweise mindestens 30 in einer Mange von mindestens 5 Volumenprozent so einverleibt, daß die Politooffuelichen in im wesentlichen syglomentriteren Austand in der Nativaphase vertalit werden. Die durch dieses Verfahrer erhaltichen Kompositinaterialien weisen vorzugsweise mindestens 30 Volumenprozent der Martisphase in Form einer die Politooffuelchen ungebenden Hille auf, die sich vom Res der Martisphase hinsichtlich ihrer Struktur und ihrer Eigenschaftren untersabeldet. Durch den höhre Anteil von Grenzflächenphasen in diesem Kompositunaterial werden diesem Material Eigenschaftren verlieben, die sich von den jenes entsprechenden Kompositunaterial werden diesem Material Eigenschaften verlieben, die sich von den jenes entsprechenden Kompositunaterials mit getingem bzw. ohne Es wird ein Verfahren zur Herstellung von Kompositmaterialien mit hohem Grenzflächenanteil beschrieben, bei dem man einer Mabrix

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale

	Amonien	85	Vertiligies Konigneich	X	Meriko
	Ostereich	CE	Georgien	ž	Niger
	Ausmilien	S	Ouinea	ž	Niedertande
	Barbados	ď	Griechenland	2	Norwegen
	Belgien	로	Ungam	ž	Neuschard
	Burkins Paso	2	Prizad	굺	Polen
	Bulgaries	£	Dalien		Portugal
	Benia	<u>e</u>	. andar		Rundnico
	Brasilien	K	Kill Konya		Russische Föderation
	Belans	KG	Kirgisistan		Sudan
	Kenada ·	ģ	Denokratische Volkarepublik Korta		Schweden
	Zentrale Afrikanische Republik	3	Republik Kores		Singapur
	Kongo	2	Kasachstan		Slowcaka
	Schweiz	=	Liechrenstein		. Slowatel
	Che d'Ivoire	LK	Sri Lenks		Sengal
	Kemerus	87	Liberia		Swasiland
	China	ĽĶ	Lines		Tachad
೮	Techechoslowskei	3	Lutemburg		Togo C
ğ	Tschechische Republik	2	Letthand		Tedschittsten
DB	Deutschland	MC	Моньо		Trinidad and Tobago
X		MD	Republik Moldan		Utraine
벎	Estland	MG	Medguku	2	Uganda
8	Sourien	M	Hah	3	Vereinigo Steaco von
Œ	Figuriand	MR	Mongole	20	Usbekistan
E	Fresheich	MR	Menretanica	3	Vietnem
į	;				

act fr

SNSDCCID: <WO\_\_9716479A1\_L>

keine entsprechenden Effekte gefunden postuliert wurde, daß spezielle Grenzflächen aufgetreten sind, wurden Struktur aufwiesen oder die Agglomerationsgrade zu hoch waren. einflüssen nicht ausreichten oder die Grenzflächen keine geeignete verwendeten Volumenfüllgrade zur Erzeugung von Grenzflächen-Nanokompositen derartige Effekte ebenfalls nicht festgestellt, vermutlich weil die oder weniger additiv aus den einzelnen Komponenten zusammensetzt, gering, um in irgendeiner Weise das Eigenschaftsprofil, das sich mehr nanoskaliger Füllstoffe (z.B. disperse Kieselsäure) wurden bisher Grenzflächen zwischen den Füllstoffteilchen und den Polymeren Grenzflächenvolumina bei den üblichen Werkstoffen sind jedoch zu Polymeren und Metallen durch die Wirkung der Grenzfläche Abweichungen aufweist. Kompositen, in denen die Matrixphase polymerähnliche Strukturen hindeuteten. Bisher wurden ähnliche Phänomene an Kompositmaterialien Resultaten absieht, Effekte nicht festgestellt wurden, wenn man von einigen vorläufigen zu verändern. mit nanoskaligem Aufbau nicht festgestellt, besonders nicht bei nanokristallinen Keramiken durchgeführt, bei denen jedoch ähnliche berühren. Neben Metallen wurden auch anfängliche Untersuchungen an bei der sich di nanokristallinen Teilchen mehr oder weniger In den frühen 80er Jahren wurde festgestellt, daß nanokristalline Kristalle, wenn sie kompaktiert sind, über ein relativ hohes Efunden, die als einzige Phase eine nanokristalline Phase enthalten, [enzflächenvolumen verfügen, treten, konnte bisher kein nennenswerter Einfluß der Grenzflächen die Werkstoffeigenschaften festgestellt werden. Bei Verwendung enschaften verleiht. Dies wurde jedoch nur für Materialien der Kontinuumsstruktur des Polymeren auftreten; bei gezielten Untersuchungen Es ist zwar z.B. bekannt, daß an Grenzflächen zwischen in anorganisch-organischen Systemen, Bei gefüllten Polymeren üblicher Art, bei denen die auf eine erhöhte Deformierbarkeit Cas den Werkstoffen besondere zur Herstellung

Überraschenderweise können erfindungsgemäß Werkstoffe bereitgestellt werden, die sich vom Stand der Technik durch einen sehr hohen Anteil an nanoskaligen Teilchen unterscheiden und die gegebenenfalls auch

WO 97/16479

PCT/EP96/04720

durch eine bestimmte Grenzflächenausgestaltung einen deutlichen Einfluß der Grenzflächen auf Werkstoff- und Materialeigenschaften haben. An derartigen Werkstoffen werden Abweichungen von den zu erwartenden Eigenschaften gefunden, die nur auf Grenzflächenphasen zurückgeführt werden können. Bestimmt man z.B. den Ausdehnungskoeffizienten bestimmter derartiger Systeme, so stellt man fest, daß dieser deutlich stärker reduziert wird, als dies durch den additiven Effekt von Matrix und Füllstoff zu erklären wäre. Ähnlich verhältes sich mit dem Elastizitätsmodul oberhalb von Tg, der als Funktion des Füllgrades deutlich nichtlinear erhöht wird, d.h. der E-Modul liegt auf einem wesentlich höheren Niveau, als dies bei gefüllten Polymeren mit ähnlichen Volumenfüllgraden gefunden wird.

Ähnliche Auswirkungen werden auch auf die Temperaturlage des Transformationsbereiches beobachtet. Füllt man z.B. Aramidsysteme mit ZrO<sub>2</sub>, so verschiebt sich der Transformationsbereich aus dem Bereich von 300°C in den Bereich von 400°C, und das bei Volumenfüllgraden im Bereich von 10%, was mit einer "Füllung" der Polymermatrix mit anorganischen Füllstoff im üblichen Sinn nicht zu erklären ist. Ähnliche Ergebnisse wurden mit SiO<sub>2</sub>-gefüllten Methacrylatpolymeren oder Methacrylat-Epoxy-Copolymeren gefunden.

Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens ist es möglich, Komposite herzustellen, deren Verhalten nicht wie üblich additiv durch die Eigenschaften der beiden Komponenten (z.B. anorganische dispergierte Phase einerseits und organische oder organisch modifizierte anorganische Matrix andererseits) bestimmt wird, sondern durch die Grenzflächenphase. Ohne an eine bestimmte Theorie gebunden werden zu wollen, wird angenommen, daß die Grenzflächenphase über eine Struktur mit höherem Ordnungsgrad als die umgebende Matrix verfügt. Eine direkte Strukturanalyse ist derzeit noch nicht möglich, da es keine Methoden gibt, mit denen diese Strukturen im fertigen Komposit präzise nachgewiesen werden können.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist demgemäß ein Verfahren zur Herstellung von Kompositmaterialien mit hohem Grenzflächenanteil, bei dem man einen nanoskaligen Füllstoff in einer polymeren Matrix dispergiert und das dadurch gekennzeichnet ist, daß man der Matrix gegebenenfalls oberflächenmodifizierte Füllstoffteilchen mit

Durch dieses Verfahren erhältliche Kompositmaterialien mit hohem Grenzflächenanteil sind ebenfalls Gegenstand der vorllegenden Erfindung. Die wesentlichen Merkmale des erfindungsgemäßen Verfahrens sind somit, daß die in einer bestimmten Mindestmenge in die Matrixphase einzuverleibenden nanoskaligen Püllstoffteilchen eine Affinität zur Matrixphase aufweisen und daß sie agglomeratfrei in der Matrixphase verteilt werden. Nur so kann sichergestellt werden, daß in den Kompositmaterialien ein hoher Grenzflächenanteil vorliegt, d.h. ein flächenphasen teilnimmt, die sich von dem Rest der Matrixphase (deren hoher Prozentsatz der Matrixphase an der Bildung von Grenz-Struktur derjenigen einer ungefüllten Matrix gleicht) in ihrer Grenzflächenphasen umgeben die Füllstoffteilchen gleichsam wie eine dadurch bestimmt werden, daß man die Matrix des Kompositmaterials unter Umgebungsbedingungen mit einem Lösungsmittel für die Matrixphase so weit wie möglich löst. Der Teil der Matrixphase, der Wechselwirkungen getreten ist. Bei diesen Wechselwirkungen kann es sich sowohl um kovalente Bindungen zwischen an den Oberflächen der gegebenenfalls eingesetzten Oberflächenmodifizierungsmittel stammen sich nicht mehr lösen läßt, stellt die Grenzflächenphase dar, d.h. (die auch von einem unter dem Begriff "Affinität zur Matrixphase" die Fähigkeit der Füllstoffteilchen zu verstehen, mit den Molekülen der Matrixphase Hülle. Ihr Anteil kann bei organischen Polymeren als Matrix z.B. den Teil der Matrix, der mit den Füllstoffteilchen in (starke) können) und damit reaktiven Gruppen in den Matrix-Molekülen als auch Mechselwirkungen und elektrostatische Anziehung handeln. Somit ist die oben genannten oder ähnliche Wechselwirkungen einzugehen, die stark genug sind, um eine gewisse Orientierung der Matrix-Moleküle chen zu bewirken und gleichzeitig für eine Bindung oder zumindest um nicht-kovalente Wechselwirkungen wie beispielsweise Dipol-Dipolin der unmittelbaren Nachbarschaft der Oberflächen der Füllstoffteil-Struktur und in ihren Eigenschaften unterscheiden. Füllstoffteilchen befindlichen Gruppen

PCT/EP96/04720 WO 97/16479

Diese Affinität zwischen Füllstoffteilchen und Matrixphase sorgt auch dafür, daß die Füllstoffteilchen im wesentlichen isoliert voneinander, d.h. ohne eine starke Anziehung zwischen der Oberfläche der Füllstoffteilchen Bildung von Agglomeraten aus mehreren Primårteilchen, in der Grenzílächenphase - unter den gegebenen Bedingungen maximal wirkt Matrixphase vorliegen. Dies gewährleistet, daß die Kontaktfläg zwischen Füllstoffteilchen und Matrixphase -und somit auch und den Molekülen der Matrixphase zu sorgen.

in organische bzw. organisch modifizierte anorganische polymere Wie bereits oben erwähnt, wurde erfindungsgemäß überraschenderweise gefunden, daß man bei agglomeratfreiem Einbau nanoskaliger Teilchen Matrices einen bis dahin unbekannten qualitativen Sprung in z.B. den der die Gebrauchseigenschaften derartiger Kompositmaterialien mechanischen und thermomechanischen Bigenschaften erzeugen kann, nachhaltig verbessert.

agglomeriertes Pulver sondern in Form einer stabilisierten, (im Entscheidend dafür ist, daß man den nanoskaligen Füllstoff nicht als wesentlichen) agglomeratfreien Suspension in die Matrixphase flächenmodifikation der Teilchen) den agglomeratfreien Zustand auch sind. Hilfreich kann auch die Verwendung mechanischer Kräfte wie strukturen im fertigen Kompositmaterial führen, die vermutlich für die beobachteten qualitativen Eigenschaftsänderungen verantwortlich Der nanodisperse Einbau wirkt sich integriert und (gegebenenfalls durch eine geeignete Ober-Dies geschieht z.B. z.B. Scherwirkung bei gleichzeitiger Anwendung oberflächenmodifiziedurch eine Anpassung der Polarität von Matrix und Füllstoffteilchen relativ starke Wechselwirkungsbeziehungen, die zu Grenzflächen Auf diese Weise treten Matrix und Püllstofftellchen aber auch im endgültigen Kompositmaterial beibehält. vermutlich in zweifacher Weise aus: render Substanzen sein.

die das Matrixmaterial an den inneren Grenzflächen zu den Partikeln verändern und so zur inneren Grenzflächenstruktur mit neuen Eigenschaften führen. Zum anderen wird durch den nanoskaligen Einbau bewirkt, daß der Volumenanteil dieser inneren Grenzflächen am Zum einen führt er zu Wechselwirkungen,zwischen Partikeln und Matrix, gesamten Kompositmaterial durch die große Oberfläche der Nanopartikel

so groß wird, daß die den Grenzflächen(bereichen) zuzuschreibenden Eigenschaftsänderungen auch makroskopisch deutlich beobachtbar

nanoskalige Suspensionen (z.B. Kieselsole) einsetzt. Auch hier ist Methacrylsäure(estern)) oder daß man von vornherein stabilisierte Diese Art der Nanokompositierung erreicht man z.B. dadurch, daß mar jedoch entscheidend, daß man (z.B. durch geeignete Oberflächenmodifider neuen Eigenschaften zu realisieren. aufrechterhält, um die oben beschriebene kausale Kette zur Erzeugung zierung) den agglomeratfreien Zustand im fertigen Kompositmaterial igglomerate dauerhaft weder von naturgemäß agglomerierten Pulvern ausgeht und durch ergierung in einem geeigneten (matrixfremden) Medium die weichen bricht (z.B. unter Verwendung

Nanopartikel in weiten Bereichen einstellbar sind; insbesondere ist mechanische und thermomechanische Eigenschaften ausweisen, z.B. einen dadurch aus, daß sie durch eine innere Grenzflächenphase neue Die erfindungsgemäßen Kompositmaterialien zeichnen sich besonders positmaterialien zu realisieren Temperaturbeständigkeit, und ihre optischen Eigenschaften durch die verringerten thermischen Ausdehnungskoeffizienten und eine erhöhte trotz hohem Füllgrad völlig transparente Kom-

Substanzen. Auch organisch modifizierte anorganische Polykondensate sind als Matrixphase einsetzbar hen sich beliebige bekannte organische und anorganische polymere erfindungsgemäß einsetzbare Materialien für die Matrixphase

Beispiele für erfindungsgemäß besonders vorteilhaft einsetzbare Polycarbonate, Polyether, z.B. Polyoxymethylen, Polyethylenoxidoder z.B. Polyethylenterephthalat oder Polydiallylphthalat, Polyacrylate, entsprechende Copolymere, z.B. Poly(ethylen-vinylacetat), Polyester wie Polyvinylchlorid, Polyvinylalkohol und Polyvinylbutyral, Polyolefine, Polystyrol, Polyamide, Polyimide, Polyvinylverbindungen Polyacrylate, Polyacrylamide, Polycarbamide, Polyphenylenoxid, Matrix-Materialien Fluorpolymere, Polysiloxane, Organopolysiloxane oder mit Metallen Polyetherketone, sind Polyacrylsaure, Polysulfone, Polymethacrylsäure, Polymethacrylate, Polyepoxide,

WO 97/16479

PCT/EP96/04720

Oligomere und/oder Vorstufen (Monomere) eingesetzt werden verträglich sind. Anstelle der genannten Polymere können auch deren von zwei oder mehreren dieser Polymere, soweit sie miteinander den EP-A-36648 und EP-A-223067 beschrieben sind, sowie Mischungen und Übergangsmetallen gebildete Heteropolysiloxane, wie sie z.B. in

sind vorzugsweise (zumindest partiell) anorganischer Natur Die erfindungsgemäß einzusetzenden nanoskaligen Füllstoffteilchen

Aminosilanen, Mercaptosilanen usw. hergestellt werden können (z.B. von Metallsalzen und Oberflächenmodifizierung mit Liganden wie Metallkolloide verwendet werden, die üblicherweise über die Reaktion der Methylphosphorsäure verwendet werden. Polymethylsiloxane, methacrylfunktionalisierte Oxidpartikel und Salze organisch modifizierte anorganische Teilchen wie z.B. partikuläre mit Perowskit-Struktur wie  $BaTiO_3$  oder  $PbTiO_3$ .  $\mathrm{SiO_2}$ ,  $\mathrm{TiO_2}$ ,  $\mathrm{ZrO_2}$  und  $\mathrm{Al_2O_3}$ . Ebenfalls geeignet sind z.B. Mischoxide Au, Ag, Pt, Cu, Co, Ni, Pd). Mischoxide, z.B. binäre, tertiäre oder quaternäre Kombinationen von Titanate; Zirkonate; Aluminate; Stannate; Plumbate und entsprechende Carbonate wie  $Na_2CO_3$ ,  $K_2CO_3$ ,  $CaCO_3$ ,  $SrCO_3$  und  $BaCO_3$ ; Carboxylate, z.B. EN, AlN,  $Si_3N_4$  oder  $Ti_3N_4$ ; Phosphide wie GaP, InP,  $Zn_3P_2$  oder  $Cd_3P_2$ ; BaCl2, AgCl, AgBr, AgI, CuCl, CuBr, CdI2 oder PbI2; Carbide wie CeC2; Oxide wie CaO, ZnO, CdO, SiO2, TiO2, ZrO2, CeO2, SnO2, PbO, Al2O3, Acetate wie CH<sub>3</sub>COONa und Pb(CH<sub>3</sub>COO)<sub>4</sub>; Phosphate; Sulfate; Silicate; Arsenide wie AlAs, GaAs oder CeAs; Antimonide wie InSb; Nitride wie oder ZnSe; Telluride wie ZnTe oder CdTe; Halogenide wie NaCl, KCl  ${\rm In_2O_3}$  und  ${\rm La_2O_3}$ ; Sulfide wie CdS und ZnS; Selenide wie GaSe, CdSe Bei den nanoskaligen anorganischen Teilchen handelt es sich z.B. um Es können aber auch Außerdem können

639], Kolloidtechniken [siehe E. E. Matijevic et al.], Sol-Gel-Prozesse [siehe R. Naß, H. Schmidt, John Wiley & Sons, New York (1988) 429, und andere Publikationen von Processing of Advanced Ceramics", Hsg.: J.D. Mackenzie, D.R. Ulrich, Interaction of Colloids of Interest in Ceramics" in "Ultrastructure fahren [siehe A.N. Dubrovina et al., Kristallografiya, 26(1981) 637erfolgen, z.B. durch Flammhydrolyse, Flammpyrolyse und Plasmaver-Die Herstellung dieser nanoskaligen Partikel kann auf übliche Weise Matijevic, "Preparation and

٠ ا

Journal of Non-Crystalline Solids 121 (1990) 329-333; M.A. Anderson et al., Journal of Membrane Science, 39 (1988) 243-258], kontrollerte Nucleations- und Wachstumsprozesse [siehe z.B. L. Spanhel und M.A. Anderson, J. Amer. Chem. Soc. 113 (1991) 2826-2833; Iler, The Chemistry of Silica, Wiley & Sons, New York 1979], MOCVD-Verfahren [siehe G.B. Springfellow "Organometallic Vapor Phase Epitaxy; Theory and Practice", Academic Press, New York (1989), Emulsionsverfahren [siehe DE 4118185 Al] und die in den DE 4130550 Al und DE 4133621 Al beschriebenen Verfahren.

Die nanoskaligen Partikel haben eine Teilchengröße von maximal 200 nm, vorzugsweise 2 bis 50 nm und insbesondere 5 bis 20 nm. Sie bestehen vorzugsweise aus anorganischen Materialien mit niedrigem thermischen Ausdehnungskoeffizienten, wobei Materialien mit einem Ausdehnungskoeffizienten <  $10^{-4}~\rm K^{-1}$  besonders bevorzugt sind. Einen sehr niedrigen thermischen Ausdehnungskoeffizienten von

polymeren Matrix den zusätzlichen Vorteil einer thixotropen Wirkung Eigenschaften der nanoskaligen Teilchen lassen sich durch geeignete  $5 \times 10^{-7} \ \text{K}^{-1}$  haben z.B.  $\mathrm{SiO_2} ext{-Partikel}$ , die beim Dispergieren in der Ausbildung eines perkolierenden Gerüsts, bei dem die Partikel Die viskositätsverändernden Besonders bevorzugt sind Dieser thixotrope Effekt beruht vermutlich auf der stabilisierte kolloidale, nanodisperse Sole von anorganischen Teil-Goldschmidt, TiO<sub>2</sub>-Sole der Fa. MERCK, SiO<sub>2</sub>-,  ${
m ZrO_2}$ -,  ${
m Al_2O_3}$ -,  ${
m Sb_2O_3}$ -BAYER, SnO<sub>2</sub>-Sole der Fa. Sole der Fa. Nissan Chemicals oder Aerosildispersionen der Fa. z.B. Kieselsole der Fa. Oberflächenmodifizierung einstellen. in Berührung sind. miteinander chen wie

Der Volumenanteil der nanoskaligen Teilchen in dem Kompositmaterial beträgt gewöhnlich 5 bis 50 Vol.-\*, vorzugsweise 10 bis 30 Vol.-\* und insbesondere 15 bis 20 Vol.-\*, bezogen auf Füllstoff plus Martik

Zur Oberflächenmodifizierung der nanoskaligen Teilchen können z.B.
Stoffe vewendet werden, die mehrere Funktionen (z.T. parallel)
erfüllen können. Sie können z.B.

Die Agglomeration der Teilchen bei der Kompositherstellung verhindern;

2. Das rheologische Verhalten der Komposite auch bei sehr hohen Füllgraden (z.B. ≥20 Vol.-%) durch Einstellen der Wechselwirkungskräfte zwischen den Teilchen und der Matrix und/odgen

Trotz sehr hoher Füllgrade die Transparenz des Füllstoffs vor allem im VIS-NIR-Bereich aufrechterhalten;

anderen benachbarten Teilchen den Brfordernissen anpassen;

Durch Reaktionen mit der Matrix und/oder anderen Teilchen die mechanischen, thermomechanischen und die adhäsiven bzw. kohäsiven Eigenschaften der Kompositmaterialien im fertigen (ausgehärteten) Zustand in weiten Bereichen einstellen.

Als Oberflächenmodifikator wird vorzugsweise eine oberflächenmodifi. zierende niedrigmolekulare organische (= kohlenstoffhaltige) Verbindung, die über mindestens eine funktionelle Gruppe verfügt, die mit an der Oberfläche der Füllstoffteilchen vorhandenen Gruppen und der polymeren Matrix reagieren und/oder (zumindest) wechselwirken bevorzugt nicht mehr als 8 Kohlenstoffatome, auf. Die funktionellen kann, eingesetzt. Zu diesem Zweck eignen sich insbesondere Verjeweils eingesetzten nanoskaligen Teilchen und darüber hinaus auch nach der gewünschten So kann z.B. zwischen den funktionellen Gruppen der oberflächenmodifizierenden Verbindung Reaktion nach Bronsted oder Lewis stattfinden (einschließlich (primäre, sekundäre, tertiåre und quartäre) Aminogruppen und insgesamt 15, insbesondere nicht mehr als insgesamt 10 und besonders Gruppen, die diese Verbindungen tragen müssen, richten sich in erster Komplexbildung und Adduktbildung). Ein Beispiel für eine andere bindungen mit einem Molekulargewicht, das nicht höher als 500, vorzugsweise nicht höher als 350 und insbesondere nicht höher als und den Oberflächengruppen der Füllstoffteilchen eine Säure/Base-Dipol-Dipol-Wechselwirkung. Beispiele für geeignete funktionelle Gruppen sind Carbonsäuregruppen, Normalbedingungen flüssig und weisen vorzugsweise nicht mehr al Derartige Verbindungen sind vorzugsweise unte den Oberflächengruppen des Wechselwirkung ist die Wechselwirkung mit der Matrix.

EDTA, usw.). gleichzeitig in einem Molekül vorhanden sein (Betaine, Aminosāuren C-H-acide Gruppierungen. Es können auch mehrere dieser Gruppen

Methylmethacrylat Bernsteinsäure, Glutarsäure, Oxalsäure, Maleinsäure und Fumarsäure) sowie deren Ester (vorzugsweise  $C_1-C_4$ -Alkylester) und Amide, z.B Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Citronensäure, Adipinsäure Demgemäß sind Beispiele für bevorzugte Oberflächenmodifikatoren ättigte oder ungesättigte Mono- und Polycarbonsäuren (vorzugsweise igsāure, Propionsāure, ocarbonsäuren) mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen (z.B. Ameisensäure, Buttersäure, Pentansäure, Hexansäure

durch inerte organische Gruppen substituiert ist. Alkoholate, bei denen ein Teil der OR-Gruppen (R wie oben definiert Alkyl darstellen und m 1, 2, 3 oder 4 ist); und modifizierte  $R_{4-m}$ Si(OR')<sub>m</sub> worin die Gruppen R und R' unabhängig voneinander  $C_1-C_4$ Kieselsäure eingesetzt werden (z.B. solche der allgemeinen Formel diejenigen,  $C_1$ - $C_4$ -alkylester; Silane, insbesondere Organoalkoxysilane, wie z.B 2,4-Hexandion, 3,5-Heptandion, Acetessigsaure und Acetessigsaure Kohlenstoffatomen darstellen (z.B. Methyl, Ethyl, n- und i-Propyl oder 2 und die Reste R unabhängig voneinander Alkylgruppen mit 1 bis insbesondere solche der allgemeinen Formel  $R_{3-n}NH_n$ , worin n = 0, 1 anorganisches oder organisches Anion steht; Mono- und Polyamine oder cycloaliphatische Gruppen mit vorzugsweise 1 bis 12 gegebenenfalls voneinander verschiedene aliphatische, aromatische quartare Ammoniumsalze der Formel NR1R2R3R4+X worin R1 bis R4 insbesondere 1 bis 6 Kohlenstoffatomen darstellen und X° für ein Beispiele für weitere geeignete Oberflächenmodifikatoren sind besondere 5 bis 8 Kohlenstoffatomen, wie z.B. Acetylaceton Butyl) und Ethylenpolyamine (z.B. Ethylendiamin, Diethylentriamin )); Aminosāuren; Imine; G-Dicarbonxylverbindungen mit 4 bis 12, insbesondere die zur 1 bis 6 und besonders bevorzugt 1 bis 4 Oberflächenmodifizierung von kolloidaler

chen können z.B. auch die für diesen Zweck bekannten Verbindungen Zur elektrostatischen Stabilisierung der nanoskaligen Füllstoffteilwie z.B. NaOH, N $m H_3$ , KOH, Al $\left(
m OH
ight)_3$  eingesetzt werden, sofern sie mit

WO 97/16479

PCT/EP96/04720

der polymeren Matrix verträglich sind

halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Benzol, Toluol und Chloroform. acetat, Ether wie Tetrahydrofuran und aliphatische, aromatische und sind Alkohole wie Butanol, Ketone wie Aceton, Ester wie Ethyloberflächenmodifizierenden Stoffe können entweder als solche oder Matrix, die nanoskaligen Füllstoffteilchen und (gegebenenfalls) die Die fertigen Polymere (und/oder deren Ausgangsmaterialien) für die vorzugsweise als Lösung in einem organischen Lösungsmittel und/oder in Wasser eingesetzt werden. Beispiele für geeignete Lösungsmittel

verschiedene Weise erfolgen. Die Herstellung des erfindungsgemäßen Kompositmaterialien kann auf

gemischt werden, gegebenenfalls unter Zusatz der oberflächenmodifiunter Rühren oder mittels Ultraschall. Die erhaltene Dispersion wird Polymer liefernden Verbindungen in einer stabilisierten Dispersion mischbar. Selbstverständlich können die nanoskaligen Partikel auch mit dem für die Dispersion verwendeten Lösungsmittel oder damit Das zum Verdünnen verwendete Lösungsmittel ist entweder identisch entweder als solchem oder verdünnt mit einem Lösungsmittel vermischt. dann mit dem Polymer (bzw. dessen Ausgangsmaterialien) für die Matrix polymerisierbaren oder härtbaren Verbindungen dispergieren, z.B. Beispielsweise kann man die nanoskaligen Partikel in einem der oben zierenden Stoffe. (wäßrig oder nichtwäßrig) der nanoskaligen Teilchen gelöst oder dispergiert werden. in einer Lösung des Polymers oder dessen Ausgangsmaterialien Lösungsmittel und/oder Alternativ können das Polymer bzw. die das oben genannten

photochemisch induzieren kann (kollektiv als "Vernetzungsinitiator" katalysator, der die Vernetzung und Härtung thermisch und/oder Polymerisations-, härtbaren Verbindungen enthält das Kompositmaterial ferner einen Im Falle der Verwendung von (organischen) polymerisierbaren oder bezeichnet). Polyadditionsund/oder Polykondensations-

Als Photoinitiatoren können z.B. die im Handel erhältlichen Starter

WO 97/16479

PCT/EP96/04720

\_ Irgacure<sup>R</sup> 184 hexylphenylketon, Benzophenon) und andere von der Firma Ciba-Geigy (1-Hydroxycyclohexylphenylketon), Irgacure<sup>R</sup> 500 (1-Hydroxycycloerhåltliche Photoinitiatoren vom Irgacure<sup>R</sup>-Typ; Darocur<sup>R</sup> 1173, 1116, 1398, 1174 und 1020 (erhältlich von der Firma Merck), Benzophenon, 2-Chlorthioxanthon, 2-Methyl-thioxanthon, 2-Isopropylthioxanthon, 4,4'-Dimethoxybenzoin, Benzoinethylether, Benzoiniso-1,1,1-Trichloracetophenon, Bind Beispiele hierfür Diethoxyacetophenon und Dibenzosuberon. Benzyldimethylketal, werden. propylether, eingesetzt Benzoin,

Als thermische Initiatoren Kommen u.a. organische Peroxide in Form Dialkylperoxiden, Perketalen, Ketonperoxiden und Alkylhydroperoxiden Konkrete Beispiele für derartige thermische Initiatoren sind Dibenzoylperoxid, tert.-Butylperbenzoat und Azobisisobutyro-Alkylperestern, Peroxydicarbonaten, · Diacylperoxiden, in Frage. nitril.

Der Vernetzungsinitiator wird, wenn eingesetzt, gewöhnlich in einer Menge von 0,1 bis 5, vorzugsweise 0,5 bis 3 Gewichtsprozent, bezogen auf die genannte Zusammensetzung, angewandt. Zur Erhöhung der Viskosität oder zur Herstellung lösungsmittelfreier Komposite können die Lösungsmittel teilweise oder vollständig entfernt werden.

weiterverarbeitet werden, z.B. durch Bildung eines Formkörpers oder Auftragen auf ein Substrat in Form einer Beschichtung, gegebenenfalls in üblicher Das fertige Kompositmaterial kann dann gefolgt von einer Trocknung und/oder Härtung.

Falls das Kompositmaterial eine vernetzbare Verbindung enthâlt, wird diese in Abhängigkeit von der Art des verwendeten Vernetzungsinitiators thermisch und/oder durch Bestrahlung (z.B. mit einer  $\operatorname{UV}$ -Lampe oder einem Laser) vernetzt und gehärtet. Die Härtungsbedingungen (Temperatur, UV-Wellenlänge etc.) richten sich nach den Zerfallsbedingungen des Vernetzungsinitiators.

Verfahren erhältlichen der Matrixphase in Form einer Grenzflächenphase, d.h. einer die Kompositmaterial liegen vorzugsweise mindestens 30 Volumenprozent Füllstoffteilchen umgebenden Hülle vor, die sich vom Rest der Matrixphase hinsichtlich ihrer Struktur und ihrer Eigenschaften und unterscheidet. Besonders bevorzugt macht die Grenzflächenph gesamten Matrixphase aus. Noch bevorzugter ist ein Anteil mindestens 50 und insbesondere mindestens 75 Volumenprozent mindestens 90 Matrixphase von insbesondere mindestens 95 Volumenprozent. erfindungsgemäße Grenzflächenphase an der das dem durch Ι'n

Die folgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung weiter erlâutern, ohne sie jedoch in irgendeiner Weise zu beschrânken.

### Beispiel 1

Reaktion wird die zweiphasige Mischung durch gebildetes Ethanol in stark gerührt und anschließend werden 0,212 ml konzentrierte Salzsäure zugegeben. In einer exothermen 50 Gewichtsprozent  ${
m SiO_2}$ , Teilchengröße ca. 20 nm) werden mit 10,5 ml Etwa 2 Minuten nach erfolgter Homogenisierung werden 15,26 ml  $ho ext{-Glycidoxypropyltrimethoxysilan}$ (NISSAN-Snowtex, 20 bis 50  $\mu$ m) und die resultierende Beschichtung wird bei 160°C (GPTS) zugesetzt und es wird 2 weitere Stunden gerührt. Daraufhin Mit der resultierenden Zusammensetzung werden Polycarbonat-Platten (10 x 10 cm; Bayer-Apec HT) durch Rakeln beschichtet (Schichtdicke 0,56 ml Methylimidazol als Starter der Epoxy-Vernetzung zugesetzt. der resultierenden Mischung als Beschichtungszusammensetzung werd werden zwecks Verdûnnung 30 ml Ethanol zugesetzt. Vor der Verwendu kolloidales, wäßriges Kieselsol 6 Stunden lang thermisch verdichtet, ca. 2 bis 4 Minuten einphasig. Tetraethoxysilan (TEOS) m]

Die Beschichtung zeigt vor schwarzem Hintergrund bei Auflicht eine Die Streulichtzunahme nach 1000 Zyklen Taber Abraser Test (CS 10F, 500 g) beträgt ca. 3 bis 4%. leichte Trübung.

# Beispiel 2

Das Verfahren von Beispiel 1 wird wiederholt, jedoch werden anstelle

SDOCID: AWO\_671847841\_J.>

WO 97/16479

13

der Epoxy-Vernetzung eingesetzt (Zwei-Komponentensystem). MA-ST, 30 Gewichtsprozent SiO<sub>2</sub>, Teilchengröße etwa 10 nm) als Starter triethoxysilan (APTES) und 60,27 ml alkoholischem SiO<sub>2</sub>-Sol (NISSAN von Methylimidazol 5 ml einer Mischung von 94,2 ml $\delta$ -Aminopropyl-

Zyklen Taber Abraser Test (CS 10F, 500 g) beträgt ca. 4 bis 5%. Auflicht eine leichte Trübung. Die Streulichtzunahme nach 1000 resultierenden Beschichtungen zeigen vor schwarzem Hintergrund

## Beispiel 3

7,43 g Pyromellitsäuredianhydrid und 1,4 ml Wasser zugegeben. Die werden gemischt und 2 Stunden lang gerührt. Anschließend werden anfangs zähe Masse verflüssigt sich innerhalb weniger Minuten und Verdichtung erfolgen wie in Beispiel 1. kann zum Beschichten verwendet werden. 20 ml APTES und 20 ml alkoholisches SiO2-Sol (siehe Beispiel 2) Die Beschichtung und

Die resultierenden Beschichtungen sind klar, gelblich und zeigen eine Photochromie von gelblich nach grün im Sonnen- und UV-Licht.

500 g) beträgt ca. 4 bis 5%. Die Streulichzunahme nach 1000 Zyklen Taber Abraser Test (CS 10F,

(a) Herstellung von nanoskaligen TiO<sub>2</sub>-Teilchen (in alkohölischen Lösungsmitteln)

Aluminiumtributanolat zu. niedrigviskosen, Raumtemperatur. Anschließend versetzt man die Reaktionsmischung des Titanalkoxids gibt man der Mischung langsam 5,55 g HCl Tetraethyltitanat versetzt. 57,10 g n-BuOH werden in einem 250 ml Rundkolben mit 51,73 g (60 Gewichtsprozent) und rührt danach weitere 10 Minuten. Der tropfenweise (37 Gewichtsprozent) zu und rührt danach 5 Minuten bei mit t klaren 3,76 g Zwecks Hydrolyse und Kondensation Mischung konzentrierter tropft Perchlorsäure man 9,82 g

WO 97/16479

14

PCT/EP96/04720

ਉ Herstellung einer wäßrigen Böhmit-Suspension

lang mit Ultraschall behandelt. Fa. Condea) zu. Anschließend wird die Suspension ca. 20 Minuten In einem 100 ml Rundkolben legt man 66,42 g 0,1 M HCl vor und portionsweise 6,64 g Böhmit (Disperal Sol P3,

<u>0</u> Herstellung eines Beschichtungssols

gerührt und dann mit 56,53 g Böhmit-Suspension versetzt. resultierende Mischung wird noch 2 Stunden unter Eiskühlung hergestellt alkoholische TiO2-sol gerührt, worauf ihr unter Eiskühlung das wie oben unter (a) erhaltene Reaktionsmischung wird 2 Stunden bei Raumtemperatur wäßriger Böhmit-Suspension (siehe (b) oben) versetzt. Die 83,46 g GPTS und 29,47 g TEOS gemischt und dann mit 16,53 g In einem 250 ml Rundkolben werden 16,96 g Phenyltriethoxysilan, zugetropft wird.

Beschichtungsmaterials erfolgt thermisch bei 90 bis 150°C. auf Kunststoffsubstrate aufgebracht. tungsverfahren wie z.B. Schleuder-, Tauch- und Sprühbeschichtung Das transparente Beschichtungssol wird über Standardbeschich-Die Aushärtung des

Die Streulichtzunahme nach 1000 Zyklen Taber Abraser Test (CS 10F, 500 g Auflagegewicht) beträgt weniger als 2%.

### Beispiel 5

glykoldimethacrylat (TEGDMA) im Gewichtsverhältnis 1:2 bezogen auf Butylperbenzoat bezogen auf MPTS + TEGDMA, zugesetzt. MPTS anschließt. Menge an MPTS, verdünnt, woran sich die Zugabe von Triethylenentsteht ein transluzentes Sol. Raumtemperatur wird die anfangs milchige Suspension klar und es 0,1 n HCl vorhydrolysiert. 2-Isopropoxyethanol im Verhältnis 1:1, bezogen auf die eingewogene prozent Böhmit versetzt  $\int$ -Methacryloxypropyltrimethoxysilan (MPTS) wird mit 30 Gewichts-Schließlich wurden 2 Gewichtsprozent tert.und anschließend stöchiometrisch mit Nach ca. zwanzigstündigem Rühren bei Anschließend wird das Sol mit Mit der

PCT/EP96/04720

resultierenden Beschichtungszusammensetzung werden Polycarbonat-Platten durch Tauchbeschichtung in einer Schichtdicke von 8 bis 9 µm beschichtet. Die beschichteten Substrate werden 3 bzw. 20 Stunden bei 150°C im Trockenschrank ausgehärtet. Die Streulichtzunahme nach 1000 Zyklen Taber Abraser Test (CS 10F, 500 g) beträgt ca. 4%. Die Ritzhärte ist etwa 12 g.

# Beispiel 6

Das Verfahren von Beispiel 5 wird wiederholt, mit der Ausnahme, daß MPTS durch GPTS ersetzt wird und kein TEGDMA eingesetzt wird (Schichtdicke 5 bis 6  $\mu m)$ 

Der Streulichtverlust beträgt etwa 2% und die Ritzhärte beträgt etwa 30 g.

WO 97/16479

atentansprüche

Д

ä

Verfahren zur Herstellung von Kompositmaterialien mit hohem Grenzflächenanteil, bei dem man einen nanoskaligen Füllstoff in einer polymeren Matrix dispergiert, dadurch g e.k. e.n. z.e.i.c.h.n.e.t, daß man der Matrix gegebenenfalle oberflächenmodifizierte Füllstoffteilchen mit Affinität Matrixphase und einer Teilchengröße von nicht mehr als 200 hm. in einer Menge von mindestens 5 Volumenprozent so einverleibt, daß die Füllstoffteilchen in im wesentlichen agglomeratfreiem Zustand in der Matrixphase verteilt werden.

Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Füllstoffteilchen eine Teilchengröße von nicht mehr als 50 nm und insbesondere nicht mehr als 20 nm aufweisen.

'n.

Verfahren nach irgendeinem der Ansprüche 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Füllstoffteilchen der Matrix in einer Menge von mindestens 10 und insbesondere mindestens 15 Volumenprozent einverleibt werden.

Verfahren nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Matrix ein organisches oder ein organisch modifiziertes anorganisches Polymer bzw. Polykondensat ist. Verfahren nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Püllstoffteilchen von anorganischer Natur sind und insbesondere auf Oxiden von Si, Ti, Zr, Al, Sn und/oder Sb basieren.

Verfahren nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man die Matrix in Anwesenheit der Füllstoffteilchen herstellt. Verfahren nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man die Füllstoffteilchen in einer die Matrix und gegebenenfalls Oberflächenmodifizierungsmittel für die Füllstoffteilchen enthaltenden Lösung dispergiert und das

17

Lösungsmittel entfernt.

8 irgendeinem der Ansprüche 1 bis 7. Kompositmaterial, erhältlich nach dem Verfahren gemäß

der Matrixphase hinsichtlich ihrer Struktur und ihrer Füllstoffteilchen umgebenden Hülle vorliegen, die sich vom Rest mindestens 30 Volumenprozent der Matrixphase in Form einer die Eigenschaften unterscheidet. Kompositmaterial nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß

10. Matrixphase in Form der die Füllstoffteilchen umgebenden Hülle mindestens 50 und insbesondere mindestens 75 Volumenprozent der Kompositmaterial nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß vorliegen.

11. Verwendung des Kompositmaterials nach irgendeinem der Ansprüche 8 bis 10 zur Herstellung von Formkörpern oder Beschichtungen.

		<u>. 1</u>		əl	4	oį.	۲:	eį	* ;	:15	<del>-</del> 1			×		·×		×		×	8	2	Ē	ğ	¥.	œ.	 à	<del>-</del>	
	Name and		v	ate of the		-					×I I										Category	DOCUME	Electronic data base	umentatio	Minimum docum IPC 6 CI	FIELDS !	onding to	C 6str	
Face (+31-70) 340-3016	and maunity sources or the leave European Patent Office, P.B. 3811 Patentiaan 2 NL - 2230 HV Nijaviji Td., (+3)-703 340-2040, Tx. 31 651 cpo nl,	C 1 CE : REI Y ALLY	a Fehruary 1997	Date of the actual completion of the international search	document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	ciation or other special reason (as specifica) document reterring to an oral disclosure, use, exhibition or		_	of the art which is not	of eled documents :	Further documents are listed in the continuation of box C.	•	see claims 1,4; table 1	웊	20 - line 29; 39	(INST NEUE MATERI	column 4, line 19 - line 30; ples	EP 8 202 180 A (CELLIOSE SA) 20 No.	see claims 1-6; examples 20-22	EP 0 094 801 A (JOHNSON MATTHEY PI	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	a base consulted during the international search (name of data base sid, where practical, search terms	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included to tast seems seature.	COBK COOD COBJ COBG	B. FIELDS SEARCHED	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER 1PC 6 C88K3/00 C09D183/06 C88J7/04	INTERNATIONAL SEARCH REPORT
	Schueler. D		1 4. 03. 97	Date of masting of the international search report	in the art.	cample be entangered in inverve an enter other such docu- document is combinated with one or more other such docu- ments, such combination being obvious to a person skilled	"Y" document of particular relevance; the	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered as a few states of the consider		- lear drammat mubished after the in	X Patent family members are listed in assert.	·/		IND CO	claims	IEN	claims;	20 November		PLC) 23	evant passages		ad, where practical, search terms used)	ch documents are enchaded in the tissus we	a symmetry		ation and IPC	C09D4/00	PCT/EP
			7	earch report	n family	our other such docu-	e claimed invention	the considered to	heary underlying the	ernanonal filing date	in exect.			1-8,11		1-8,11		1-8,11		1-4,11	Relevant to claim No.							1	Application No 96/04720

Form PCT/ISA/218 (second cheet) (July 1992)

1		NCT/ISA/210 (metheration of semal theet) (July 1973)	

			·	, ,											
Application No QE / AA 7 20		Referent to claim No.	1-8,11	1-8,11	1-8,11	1-8,11	1-8,11	1-8,11	1-8,11	1-8,11	1-8,11	1-8,11	1-8,11		
INTERNATIONAL SEARCH REPORT	2 / 2	degray 'Cleans of document, with indication, where appropriate, of the referral parages	JP 84 356 934 A (SUMITOMO BAKELITE CO LTD) 10 December 1992 see tables 2,3	DE 43 38 361 A (INST NEUE MATERIALIEN GEMEINNU) 11 May 1995 see claims 15-18; example 1.5	EP 0 588 568 A (DOW CORNING) 23 March 1994 see page 5, line 14 - line 21; claim 1 see page 5, line 57 - page 6, line 4	EP 9 634 462 A (METALLGESELLSCHAFT AG) 18 January 1995 see claims 1-6,8; examples	EP 0 666 349 A (BAYER AG) 9 August 1995 see column 3, line 36 - line 52 see column 4, line 2 - line 13 see line 31 - line 39; examples	EP 0 678 563 A (MITSUBISHI CHEMICAL CORP) 25 October 1995 see page 5, line 5 - line 25; claims 1,6; examples	.X EP 0 687 657 A (BAYER AG) 20 December 1995 see page 3, line 52; claims 1,5,10; table 2	DE 295 88 883 U (DEGUSSA) 26 October 1995 see page 8, line 3 - line 8; claims	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 011, no. 163 (C-424), 26 May 1987 & JP 61 293232 A (ASAHI OPTICAL CO LTD), 24 December 1986, see abstract	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 012, no. 297 (C-519), 12 August 1988 & JP 63 063726 A (NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO CO LTD), 22 March 1988, see abstract	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 010, no. 292 (C-376), 3 October 1986 & JP 61 108639 A (MITSUBISHI MONSANTO CHEM CO), 27 May 1986, see abstract	/-	

C(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT CLEBERY   Classics of document, with indication, where appropriate, of the reforms parages
PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 616, no. 230 (C-365), 9 August 1986 a. Jp 61 066726 A (MITSUBISHI KASEI VINYL CO., 5 April 1986, see abstract
621 A (MITSUBISHI RAYON CO) 14 1996 7, line 32 - line 40; claims

v
age

j
PCT/ISA/31
I (petant fo
colly unner
Chat tant

page
М
유
N

		7									. <u> </u>							
INTERNA	Patent document cited in search report	EP-A-0094801	·			EP-A-0202180			W0-A-9307179			JP-A-01240581	JP-A-04356934	DE-A-4338361	EP-A-0588508	EP-A-0634462	EP-A-0666349	
INTERNATIONAL SEARCH REPORT	Publication date	23-11-83				20-11-86			15-04-93		3	26-09-89	10-12-92	11-05-95	23-03-94	18-01-95	99-08-95	
i report	Patent family member(s)	AU-B-	CA-A-	GB-A,B	US-A-	FR-A-	CA-A-	US-A-	DE-A-	# P !	US-A-	NONE	NONE	EP-No-No-No-No-No-No-No-No-No-No-No-No-No-	US-A-	DE-C- CA-A- JP-A- ZA-A-	DE-A- CA-A-	
PCT/EP	family er(s)	549293	1446583 1198556 3374014	2120227 95990 50011368	4701218	2581650	1272327	4732787	4133621 59297816	0607213	5470910	 	; ; ; ; ; ; ;	9513326 0728164	5368941 2104486 21084190 1084190 7026206 5403535	4323372 2127814 7150080 9405091	4402187 2140836	
PCT/EP 96/04729	- Publication date	23-01-86	17-11-83 31-12-85 12-11-87	30-11-83 23-11-96 29-91-84	20-11-87	14-11-86	19-12-87	22-03-88	22-04-93 13-02-97	27-67-94	28-11-95	; ; ; ; ; ; ; ; ; ;		18-05-95 28-08-96	29-11-94 01-03-94 23-03-94 27-01-95 04-04-95	15-12-94 14-01-95 13-06-95 15-01-96	27-07-95 27-07-95	
					i			i ·				1	•	1	;	1	٠.	
									-									
	·			•		, ' .	:											
NTERN	Patent document cited in search report		EP-A-0678563	EP-A-0687657				DE-U-29508083	EP-A-0696621									-
INTERNATIONAL SEAK	Publication date	 	25-10-95	20-12-95				26-10-95	14-82-96									•

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

JP-A-

7238452 7286115 5565501

PCT/EP 96/04720 - Publication date

10-08-95 99-10-95 10-08-95

19500673

18-07-96

4419574 2150653 952679 7331073 952192 5584921

12-09-95 31-10-95 15-10-96 07-12-95 04-12-95 04-12-95 19-12-95 19-12-95 19-12-95

3NSDOCID: <NO\_\_8718479A1\_(\_>

ENSDOCID: <WO\_\_871847941\_\_>

150000D: < WO 9718478A1 1 >

nema a Astronoctora PCT/EP 96/04728	Tele Ber. Americh Nr.			1-8-11					
L <u>-</u>	. Banache branisaden	st 1986 EI VINYL		( CO) 48;					
ECHERCHENBER	HENE UNTERLAGEN	OF JAPAN  (C-365), 9.August 1	buns .	RAYO			·		· ·
INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT	4) ALS WESENTLICH ANGESTHENS UNTERLAGEN	PATENT ABSTRACTS 01 vol. 910, no. 230 g. 30 cl. 96, 70.	CO), 5.April 1986, siehe Zusammenfassung	EP 0 696 621 A (MITSUBISHI 14.Februar 1996 siehe Seite 7, Zeile 32 - 2 Ansprüche 1.4.15				,	
INTE	1 H L	× Kategorie		×.	 ·		 	 -	

hend es Attentition PCT/EP 96/04720 INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT
Auguden du Voröffenüldungen, die zu selden Peteralemilie gelderen

20/04/20	Veröffentlichung	23-01-86 17-11-83 12-11-87 12-11-87 30-11-80 23-11-90 20-01-84	1922	22-04-93 13-02-97 27-07-94 62-63-95 28-11-95		- 1	18-05-95 28-08-96	~ © © © © I	15-12-94 14-01-95 13-06-95 15-01-96	1 6 6
101/ET	Mitglied(er) der Patentfamilie	549293 1446583 1198556 3374014 2120227 95990 59011368	2581650 1272327 62292866 4732787	- 4 <u>0</u> 0 0 4			9513326 0728164	5368941 2164486 1084190 7026296 5403535		2140836 2140836
	Miglic	AU-B- CA-A- CB-A- CP-A- CP-A- CP-A- CP-A-	CA-A- US-A- US-A-	DE-A- DP-T- US-A-	KEINE	KEINE	00	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	DE-C- CA-A- ZA-A-	CA-A-
	Datum der Veröffentlichung	23-11-83	20-11-86	15-04-93	26-69-89	10-12-92	-65-	23-03-94	18-01-95	56-80-60
	im Recherchenbericht angeführtes Patenidokument	EP-A-0894861	EP-A-0202189	0-A-930717	JP-A-01240581	JP-A-04356934	A-433	EP-A-0588508	EP-A-0634462	EP-A-0666349

Seite 1 von 2

Formblett PCT/ISA/218 (Anhang Putentfemilie)(Juli 1997)

vs
Seite
7.7 E
Yon
12

EP-A-0696621	DE-U-29508083	EP-A-8687657	EP-A-0678563	EP-A-8666349	Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	INTERNATIONALER
14-82-96		20-12-95	25-10-95	· ]	Datum der Veröffentlichung	RNATIONALER RECHERCHENBERICHI Angaben zu Verbfentlichungen, die zur selben Putentismalle gebören
CA-A- JP-A- WO-A-	DE-A-	DE-A- CA-A- JP-A- US-A- US-A-	JP-A-	JP-A-	Mitglied(er), der Patentfamille	Mra KICAI
2159331 7258582 9521220	19500673	4419574 2150653 952679 7331073 952192 5584921	7286115 5565501	7238452	s(er), der fundlie	PCT/EP
18-98-95 09-18-95 18-08-95	18-07-96	07-12-95 04-12-95 04-12-95 19-12-95 04-12-95 17-12-96	31-10-95 15-10-96	12-09-95	Veröffentlichung	1 96 %

#### This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

#### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

#### THIS PAGE BLANK (USPTO)